(6)

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2004-311408

(43)Date of publication of application: 04.11.2004

(51)Int.CI.

H01M 4/58CO1G 51/00 CO1G 53/00 H01M 4/02 H01M 4/40 H01M 10/40

(21)Application number: 2004-042699

(71)Applicant: NICHIA CHEM IND LTD

(22)Date of filing:

19.02.2004

(72)Inventor: TAKAHASHI TAKESHI

OBA TAKESHI FUJINO KENJI

TOKUNO JUNICHI

(30)Priority

Priority number: 2003083806

Priority date: 25.03.2003

Priority country: JP

(54) POSITIVE ELECTRODE ACTIVE MATERIAL FOR NONAQUEOUS ELECTROLYTE SECONDARY BATTERY AND NONAQUEOUS ELECTROLYTE SECONDARY BATTERY

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a positive electrode active material for a nonaqueous electrolyte secondary battery which has superior battery characteristics, in concrete, load characteristics, cycle characteristics, low-temperature characteristics and thermal stability even under far more severe using environments.

SOLUTION: This is the positive electrode active material for the nonaqueous electrolyte secondary battery which has at least a lithium transitional metal complex oxide having a layered structure. Abundance of zirconium on a surface of the lithium transitional metal complex oxide is 20% or more.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公 開 特 許 公 報(A)

(11)特許出顧公開番号

特**昭2004-311408** (P2004-311408A)

(43) 公開日 平成16年11月4日 (2004.11.4)

(51) Int.Cl. ⁷	F 1			テーマコー	ド(参考)
HO1M 4/58	HO1M	4/58		4G048	
CO1G 51/00	CO1G	51/00	Α	5H029	
CO1G 53/00	COIG	53/00	Α	5H050	•
HO 1 M 4/02	ноім	4/02	С		
HO1M 4/40	HO1M	4/02	D		
	審査請求 未	請求請求	質の数 6 O L	(全 23 頁)	最終頁に続く
(21) 出顧番号	特願2004-42699 (P2004-42699)	(71) 出願人	000226057		
(22) 出顧日	平成16年2月19日 (2004.2.19)		日亜化学工業株式会社		
(31) 優先權主張番号	特願2003-83806 (P2003-83806)		徳島県阿南市上中町岡491番地100		
(32) 優先日	平成15年3月25日 (2003.3.25)	(74) 代理人	100080159		
(33) 優先權主張国	日本国 (JP)	*	弁理士 渡辺	望稔	
		(74) 代理人	100090217		
			弁理士 三和	晴子	
٠.	•	(74) 代理人	100112645	•	
			弁理士 福島	弘薫	•
		(74)代理人			
			弁理士 高見	惷	
		(72) 発明者			
			徳島県阿南市上中町岡491番地100		番地100
			日亜化学工業材	末式会社内	
				¥	と終頁に続く

(54) 【発明の名称】非水電解質二次電池用正極活物質および非水電解質二次電池

(57)【要約】

【課題】より一層厳しい使用環境下においても優れた 電池特性、具体的には、負荷特性、サイクル特性、低温 特性および熱安定性を有する非水電解質二次電池用正極 活物質の提供。

【解決手段】少なくとも層状構造のリチウム遷移金属 複合酸化物を有する非水電解質二次電池用正極活物質で あって、前記リチウム遷移金属複合酸化物の表面におけ るジルコニウムの存在割合が20%以上である、非水電 解質二次電池用正極活物質。

【特許請求の範囲】

【請求項1】

少なくとも層状構造のリチウム遷移金属複合酸化物を 有する非水電解質二次電池用正極活物質であって、

前記リチウム遷移金属複合酸化物の表面におけるジルコニウムの存在割合が20%以上である、非水電解質二次電池用正極活物質。

【請求項2】

少なくとも層状構造のリチウム遷移金属複合酸化物を 有する非水電解質二次電池用正極活物質であって、

前記リチウム遷移金属複合酸化物の表面において、ジルコニウムの極大ピーク部分を通過する線分に沿ってライン分析を行ったときに、以下の関係式を満たす、非水電解質二次電池用正極活物質。

(ジルコニウムの極大ピーク値を100%としたときのピーク値が4%以上の部分の長さの合計) / (線分の長さ) ≥ 0.2

【請求項3】

前記リチウム遷移金属複合酸化物は粒子である、請求 項1または2に記載の非水電解質二次電池用正極活物 質。

【請求項4】

前記リチウム遷移金属複合酸化物は、少なくともその表面にジルコニウムを有する、コバルト酸リチウム、ニッケルコバルトアルミン酸リチウムおよびニッケルコバルトマンガン酸リチウムからなる群から選ばれる少なくとも1種である、請求項1~3のいずれかに記載の非水電解質二次電池用正極活物質。

【請求項5】

少なくとも層状構造のリチウム遷移金属複合酸化物を 有する非水電解質二次電池用正極活物質であって、

前記リチウム遷移金属複合酸化物は、少なくともその表面にジルコニウムを有する、ニッケルコバルト酸リチウム、ニッケルコバルトアルミン酸リチウムおよびニッケルコバルトマンガン酸リチウムからなる群から選ばれる少なくとも1種である、非水電解質二次電池用正極活物質。

【請求項6】

請求項1~5のいずれかに記載の非水電解質二次電池 用正極活物質を用いた正極活物質層を、帯状正極集電体 の少なくとも片面に形成させることにより構成した帯状 正極と、

金属リチウム、リチウム合金、リチウムイオンを吸蔵 放出可能な炭素材料またはリチウムイオンを吸蔵放出可 能な化合物を負極活物質として用いた負極活物質層を、 帯状負極集電体の少なくとも片面に形成させることによ り構成した帯状負極と、

帯状セパレータとを具備し、

前記帯状正極と前記帯状負極とを前記帯状セパレータ 50

を介して積層した状態で複数回巻回させて、前記帯状正極と前記帯状負極との間に前記帯状セパレータが介在している渦巻型の巻回体を構成してなる、非水電解質二次電池。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

[0001]

本発明は、リチウムイオン二次電池等の非水電解質二 次電池に用いられる正極活物質に関する。例えば、携帯 電話、パソコン、電気自動車に好適に用いられる。

【背景技術】

[0002]

非水電解質二次電池は、従来のニッケルカドミウム二次電池などに比べて作動電圧が高く、かつエネルギー密度が高いという特徴を有しており、携帯電話、ノート型パソコン、デジタルカメラ等のモバイル電子機器の電源等として広く利用されている。この非水電解質二次電池の正極活物質としては、LiCoO2、LiNiO2、LiMn2O4に代表されるリチウム遷移金属複合酸化物が挙げられるが、中でも、モバイル電子機器にはLiCoO2が従来用いられており、十分な電池特性が得られていた。

[0003]

しかしながら、現在では、モバイル機器は、さまざまな機能が付与される等の高機能化や、高温や低温での使用等のため、使用環境がより一層厳しいものとなっている。また、電気自動車用バッテリー等の電源への応用が期待されており、これまでのLiCoOzを用いた非水電解質二次電池では、十分な電池特性が得られず、更な30 る改良が求められている。

[0004]

特許文献1には、ジルコニウム(Zr)を添加したLi1-xCoO2(0≦x<1)またはそのコバルトの一部を他の遷移金属で置換したものからなる正極が記載されている。そして、LiCoO2粒子の表面が酸化ジルコニウム(ZrO2)またはリチウムとジルコニウムとの複合酸化物Li2ZrO3に覆われることによって安定化され、その結果、高い電位においても電解液の分解反応や結晶破壊を起こすことなく、優れたサイクル特性およりび保存特性を示す正極活物質が得られることが記載されている。

しかしながら、この正極活物質では、近年の非水電解質二次電池に要求されている負荷特性、低温特性および_ 熱安定性を満足することができなかった。また、サイクル特性にも向上の余地があった。

[0005]

【特許文献1】特開平4-319260号公報 【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

50 [0006]

したがって、本発明の目的は、より一層厳しい使用環境下においても優れた電池特性を有する非水電解質二次電池用正極活物質およびこれを用いた非水電解質二次電池を提供することにある。具体的には、優れた負荷特性、サイクル特性、低温特性および熱安定性を有する非水電解質二次電池用正極活物質、ならびに、これを用いた非水電解質二次電池を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

[0007]

本発明は、以下の(1)~(6)を提供する。 【0008】

(1) 少なくとも層状構造のリチウム遷移金属複合酸 化物を有する非水電解質二次電池用正極活物質であっ て、

前記リチウム遷移金属複合酸化物の表面におけるジルコニウムの存在割合が20%以上である、非水電解質二次電池用正極活物質。

[0009]

(2)少なくとも層状構造のリチウム遷移金属複合酸化物を有する非水電解質二次電池用正極活物質であって、

前記リチウム遷移金属複合酸化物の表面において、ジルコニウムの極大ピーク部分を通過する線分に沿ってライン分析を行ったときに、以下の関係式を満たす、非水電解質二次電池用正極活物質。

(ジルコニウムの極大ピーク値を100%としたときのピーク値が4%以上の部分の長さの合計) / (線分の長さ) ≥ 0.2

[0010]

(3) 前記リチウム遷移金属複合酸化物は粒子である、上記(1) または(2) に記載の非水電解質二次電池用正極活物質。

[0011]

(4) 前記リチウム遷移金属複合酸化物は、少なくともその表面にジルコニウムを有する、コバルト酸リチウム、ニッケルコバルトアルミン酸リチウムおよびニッケルコバルトマンガン酸リチウムからなる群から選ばれる少なくとも1種である、上記(1)~(3) のいずれかに記載の非水電解質二次電池用正極活物質。

[0012]

(5) 少なくとも層状構造のリチウム遷移金属複合酸化物を有する非水電解質二次電池用正極活物質であって、

前記リチウム遷移金属複合酸化物は、少なくともその表面にジルコニウムを有する、ニッケルコバルト酸リチウム、ニッケルコバルトアルミン酸リチウムおよびニッケルコバルトマンガン酸リチウムからなる群から選ばれる少なくとも1種である、非水電解質二次電池用正極活物質。

[0013]

(6)上記(1)~(5)のいずれかに記載の非水電解質二次電池用正極活物質を用いた正極活物質層を、帯状正極集電体の少なくとも片面に形成させることにより構成した帯状正極と、

金属リチウム、リチウム合金、リチウムイオンを吸蔵 放出可能な炭素材料またはリチウムイオンを吸蔵放出可 能な化合物を負極活物質として用いた負極活物質層を、 帯状負極集電体の少なくとも片面に形成させることによ 10 り構成した帯状負極と、

帯状セパレータとを具備し、

前記帯状正極と前記帯状負極とを前記帯状セパレータを介して積層した状態で複数回巻回させて、前記帯状正極と前記帯状負極との間に前記帯状セパレータが介在している渦巻型の巻回体を構成してなる、非水電解質二次 電池。

【発明の効果】

[0014]

以下に説明するように、本発明の非水電解質二次電池 20 用正極活物質は、高電位で、負荷特性、サイクル特性、 低温特性および熱安定性に優れる。したがって、本発明 の非水電解質二次電池用正極活物質は、リチウムイオン 二次電池等に好適に用いられる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0015]

以下、本発明の非水電解質二次電池用正極活物質(以下、単に「本発明の正極活物質」ともいう。) および本 発明の非水電解質二次電池について説明する。

[0016]

0 <非水電解質二次電池用正極活物質>

本発明の第一の態様の正極活物質は、少なくとも層状構造のリチウム遷移金属複合酸化物を有する非水電解質二次電池用正極活物質であって、前記リチウム遷移金属複合酸化物の表面におけるジルコニウムの存在割合が20%以上である、非水電解質二次電池用正極活物質である。

本発明の第二の態様の正極活物質は、少なくとも層状構造のリチウム遷移金属複合酸化物を有する非水電解質 二次電池用正極活物質であって、前記リチウム遷移金属複合酸化物は、少なくともその表面にジルコニウムを有する、ニッケルコバルト酸リチウム、ニッケルコバルトアルミン酸リチウムおよびニッケルコバルトマンガン酸リチウムからなる群から選ばれる少なくとも1種である、非水電解質二次電池用正極活物質である。

[0017]

本発明の第一および第二の態様の正極活物質(以下、 単に「本発明の正極活物質」ともいう。)は、少なくと も層状構造のリチウム遷移金属複合酸化物を有する。層 状構造とは、リチウム遷移金属複合酸化物の結晶構造が 50 層状であることを意味する。層状構造は、α-NaFe

O2型構造と呼ばれ、立方密充填酸素配列の固体マトリックス中のすべての六配位サイトをリチウムイオンと遷移金属イオンとが、各々半分ずつ規則正しく占める構造である。

図5は、層状構造のリチウム遷移金属複合酸化物の結晶構造を示す模式図である。図5において、リチウムは3bサイト3を占有し、酸素は6cサイト2を占有し、遷移金属は3aサイト1を占有している。

層状構造は、特に限定されず、例えば、層状岩塩構造、ジグザグ層状岩塩構造が挙げられる。中でも、層状 10 岩塩構造が好ましい。

[0018]

層状構造のリチウム遷移金属複合酸化物は特に限定されない。例えば、コバルト酸リチウム、ニッケル酸リチウム、クロム酸リチウム、バナジン酸リチウム、マンガン酸リチウム、ニッケルコバルト酸リチウム、ニッケルコバルトマンガン酸リチウムが挙げられる。好適には、コバルト酸リチウム、ニッケルコバルトアルミン酸リチウムおよびニッケルコバルトマンガン酸 20 リチウムが挙げられる。

本発明に好適に用いられるリチウム遷移金属複合酸化物については、後に詳述する。

[0019]

本発明の正極活物質は、リチウム遷移金属複合酸化物の表面に、ジルコニウムを有する。

リチウム遷移金属複合酸化物は、通常、粒子である が、その形態は特に限定されず、例えば、膜状であって もよい。粒子は、一次粒子であっても、二次粒子であっ てもよく、これらが混在していてもよい。

ジルコニウムは、その存在形態を特に限定されず、単 体や化合物として存在することができる。

以下、リチウム遷移金属複合酸化物が粒子であり、ジルコニウムがジルコニウム化合物として存在する場合を 例に挙げて説明する。ただし、本発明はこれらに限定されない。

[0020]

ジルコニウム化合物としては、酸化ジルコニウム、ジルコン酸リチウムが好ましい。更に好ましいジルコニウム化合物は、ZrO2、Li2ZrO3である。より好ましくは、Li2ZrO3である。

い層により完全に被覆されるのは、放電容量が低下する 場合もあるので、好ましくない。

[0021]

より好ましくは、ジルコニウム化合物がリチウム遷移 金属複合酸化物の粒子の表面全体に均一に被覆されてい る場合である。この場合、負荷特性、低温特性、サイク ル特性および熱安定性が向上するだけでなく、更に高負 荷特性および低温負荷特性も向上した非水電解質二次電 池用正極活物質を得ることができる。

また、ジルコニウム化合物は少なくともその粒子の表面に存在していればよい。したがって、ジルコニウム化合物が粒子の内部に存在していてもよい。この場合、粒子の内部に存在するジルコニウム化合物は、リチウム遷移金属複合酸化物の結晶構造中に取り込まれていてもよい。粒子の内部にジルコニウム化合物が存在することにより、リチウム遷移金属複合酸化物の粒子の結晶構造の安定化が図られ、更にサイクル特性が向上すると考えられる。

[0022]

ジルコニウム化合物がリチウム遷移金属複合酸化物の 粒子の表面に存在しているかどうかは、種々の方法によって解析することができる。例えば、オージェ電子分光 法(AES: Auger Electron Spec troscopy)、X線光電子分光法(XPS: Xー ray Photoelectron Spectro scopy)で解析することができる。

また、ジルコニウム化合物の定量は種々の方法を用いることができる。例えば、誘導結合高周波プラズマ(I CP:Inductively Coupled Pl 30 asma)分光分析法、滴定法で定量することができる。

[0023]

本発明の第一の態様の正極活物質に用いられるリチウム遷移金属複合酸化物は、その表面におけるジルコニウムの存在割合が20%以上である。また、本発明の第二の態様の正極活物質に用いられるリチウム遷移金属複合酸化物は、その表面におけるジルコニウムの存在割合を特に限定されないが、20%以上であるのが好ましい。

この場合、リチウム遷移金属複合酸化物の表面にジル 40 コニウムが均一に分散された状態となるため、即ち、ジ ルコニウム化合物が局所的に偏在していないため、界面 抵抗が減少し、これにより常温下および低温下での負荷 時の放電電位が高くなり、負荷時の容量維持率が向上す る。即ち、負荷特性および低温特性が向上すると考えら れる。

また、充電時において負極にリチウムが局所的に标出 するのを抑えることができると考えられる。このため、 充電時にガスが発生することを抑制し、ドライアウトを 防止することができるためサイクル特性が向上すると考 えられる。

更に、表面に均一にジルコニウム化合物が存在することにより、酸素の脱離が抑制され熱安定性が向上すると考えられる。

したがって、サイクル特性、低温特性および熱安定性だけでなく、負荷特性および低温負荷特性にも優れる正極活物質が得られる。

[0024]

また、本発明の第一および第二の態様のいずれにおいても、リチウム遷移金属複合酸化物の表面におけるジルコニウムの存在割合が40%以上であるのが好ましく、60%以上であるのが更に好ましく、80%以上であるのが更に好ましい。

このようにジルコニウムの存在割合が大きいと、負荷 特性の中でも、更に高い負荷をかけたときの負荷特性 (高負荷特性) および低温での負荷特性(低温負荷特性)が、より優れたものとなる。

[0025]

本発明において、「リチウム遷移金属複合酸化物の表面におけるジルコニウムの存在割合」は、以下のように して求められる。

まず、波長分散型X線分光装置(WDX)を装備した 電子線マイクロアナライザ(EPMA)によって、リチ ウム遷移金属複合酸化物の粒子群について、表面のジル コニウムの存在状態を観察する。ついで、観察視野中、 単位面積あたりのジルコニウム量が最も多い部分(ジル コニウムのピークが最も大きい部分:極大ピーク部分) を選択し、この部分を通過する線分 (例えば、長さ26 0μmの線分) に沿ってライン分析を行う。ライン分析 において、上記単位面積あたりのジルコニウム量が最も 多い部分におけるピークの値(極大ピーク値)を100 30 %としたときのピークが4%以上の部分の長さの合計 を、上記線分の長さで除した商を、「リチウム遷移金属 複合酸化物の表面におけるジルコニウムの存在割合」と する。なお、リチウム遷移金属複合酸化物の任意の表面 においてライン分析を複数回(例えば、10回)行うこ とによって、「リチウム遷移金属複合酸化物の表面にお けるジルコニウムの存在割合」の平均値を用いるのが好 ましい。

上記方法においては、ジルコニウムのピークが4%未満の部分は、ジルコニウム量が最も多い部分との差が大きいため、本発明における存在割合には含めない。 【0026】

上述した「リチウム遷移金属複合酸化物の表面におけるジルコニウムの存在割合」により、リチウム遷移金属複合酸化物の表面において、ジルコニウムが均一に存在しているか、偏って存在しているかを表すことができる。具体的には、この存在割合が大きいほど、リチウム遷移金属複合酸化物の表面に存在するジルコニウムが、均一に分散されていることを意味する。

[0027]

本発明の第一の態様においては、上述したように、リチウム遷移金属複合酸化物の表面におけるジルコニウムの存在割合が20%以上である。即ち、リチウム遷移金属複合酸化物の表面において、ジルコニウムの極大ピーク部分を通過する線分に沿ってライン分析を行ったときに、以下の関係式を満たす。

[0028]

(ジルコニウムの極大ピーク値を100%としたときのピーク値が4%以上の部分の長さの合計) / (線分の10 長さ) ≥ 0.2

[0029]

なお、ジルコニウムの極大ピーク値を100%としたときのジルコニウムのピーク値が70%以上である部分の割合が100%であることは好ましくない。この場合、放電容量が低くなることがあるからである。この場合は、リチウム遷移金属複合酸化物の表面がジルコニウムの厚い層で被覆されていると考えられる。

[0030]

本発明の正極活物質において、リチウム遷移金属複合20 酸化物の表面に存在するジルコニウム化合物の割合は、前記リチウム遷移金属複合酸化物に対し、ジルコニウムが0.01~2mol%であるのが好ましい。0.01mol%以上であると、リチウム遷移金属複合酸化物の表面全体にジルコニウム化合物が存在できるため好ましい。2mol%以下であると、放電容量が大きくなるため好ましい。より好ましくは、0.02~0.3mol%であり、更に好ましくは0.04~0.25mol%である。

上記範囲であると、低温特性、サイクル特性および熱 安定性が向上するだけでなく、高負荷特性および低温負 荷特性も向上した非水電解質二次電池用正極活物質を得 ることができる。

[0031]

以下、本発明に好適に用いられるリチウム遷移金属複合酸化物を例示する。なお、いずれのリチウム遷移金属複合酸化物も、少なくともその表面にジルコニウムを有し、本発明の第一の態様に用いられる場合、その表面におけるジルコニウムの存在割合が20%以上である。

[0032]

(1) コバルト酸リチウム、ニッケルコバルト酸リチウム、ニッケルコバルトアルミン酸リチウムおよびニッケルコバルトマンガン酸リチウムからなる群から選ばれる少なくとも1種

リチウム遷移金属複合酸化物がコバルト酸リチウムまたはニッケルコバルト酸リチウムの場合、サイクル特性を更に向上させ、優れた負荷特性、低温特性および熱安定性の非水電解質二次電池用正極活物質になる。したがって、この正極活物質を用いた非水電解質二次電池を、携帯電話やノートパソコン等の用途に好適に用いることができる。

40

9

リチウム遷移金属複合酸化物がニッケルコバルトアルミン酸リチウムの場合、更に負荷特性、低温特性、出力特性、サイクル特性および熱安定性が向上した非水電解質二次電池用正極活物質になる。したがって、この正極活物質を用いた非水電解質二次電池を電気自動車、携帯電話およびノートパソコン等の用途に好適に用いることができる。

リチウム遷移金属複合酸化物がニッケルコバルトマン ガン酸リチウムの場合、更に負荷特性、低温特性、出力 特性およびサイクル特性が向上し、より熱安定性が向上 10 した非水電解質二次電池用正極活物質になる。したがっ て、この正極活物質を用いた非水電解質二次電池を携帯 電話、電動工具および電気自動車等の用途に好適に用い ることができる。

[0033]

ニッケルコバルト酸リチウム、ニッケルコバルトアルミン酸リチウムおよびニッケルコバルトマンガン酸リチウムは、コバルト酸リチウムと同様の層状構造の結晶構造を有する。

しかしながら、これらには、従来、コバルト酸リチウムに比べて、ガスが多量に発生し、放電時の電位も低くなるという問題があった。

本発明においては、これらの表面にジルコニウムを存在させるため、原料中の残留リチウムが減少し、充電時のガスの発生を防止することができる。

また、界面抵抗が減少し、これにより常温下および低温下での負荷時の放電電位が高くなり、負荷時の容量維持率が向上する。即ち、負荷特性および低温特性が向上すると考えられる。

更に、充電時において負極にリチウムが局所的に析出 30 するのを抑えることができると考えられる。このため、 充電時にガスが発生することを抑制し、ドライアウトを 防止することができるためサイクル特性が向上すると考 えられる。

更に、表面にジルコニウム化合物が存在することにより、酸素の脱離が抑制され熱安定性が向上すると考えられる。

したがって、リチウム遷移金属複合酸化物が、少なくともその表面にジルコニウムを有する、ニッケルコバルト酸リチウム、ニッケルコバルトアルミン酸リチウムお 40 よびニッケルコバルトマンガン酸リチウムからなる群から選ばれる少なくとも1種である、本発明の第二の態様は、有用である。

[0034]

(2) コバルトと同一でない遷移金属、周期表の2族、 13族および14族の元素、ハロゲン元素ならびに硫黄 からなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を含む、 コバルト酸リチウム

これらの元素を含むことで、負荷特性、低温特性、サイクル特性および熱安定性が更に向上する。

中でも、コバルト酸リチウムが、一般式LixCoOy(式中、xは0. $95 \le x \le 1$. 10を満たす数を表し、yは1. $8 \le y \le 2$. 2を満たす数を表す。)で表されるのが好ましい。

好適な具体例として、一般式がLi $_a$ С $_o$ 1- $_b$ M $_b$ O $_c$ X $_d$ S $_e$ (式中、Mはコバルトと同一でない遷移金属ならびに周期表の2族、 $_1$ 3族および $_1$ 4族の元素からなる群から選ばれる少なくとも $_1$ 種を表し、 $_x$ 2はハロゲン元素から選ばれる少なくとも $_1$ 種を表し、 $_x$ 2は0. $_y$ 5 $_y$ 6 $_y$ 6 $_y$ 6 $_y$ 7 $_y$ 7 $_y$ 8 $_y$ 8 $_y$ 9 $_y$

[0035]

(3) ニッケルおよびコバルトと同一でない遷移金属、周期表の2族、13族および14族の元素、ハロゲン元素ならびに硫黄からなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を含む、ニッケルコバルト酸リチウム;ニッケルおよびコバルトと同一でない遷移金属、周期表の2族、アルミニウムと同一でない13族および14族の元素、ハロゲン元素ならびに硫黄からなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を含む、ニッケルコバルトアルミン酸リチウム;または、ニッケル、コバルトおよびマンガンと同一でない遷移金属、周期表の2族、13族および14族の元素、ハロゲン元素ならびに硫黄からなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を含む、ニッケルコバルトマンガン酸リチウム

これらの元素を含むことで、負荷特性、低温特性、出力特性、サイクル特性および熱安定性のさらなる向上を実現することができる。したがって、この正極活物質を用いた非水電解質二次電池を電気工具、電気自動車、携帯電話、ノートパソコン等の用途に好適に用いることができる。

[0036]

[0037]

50 好適な具体例として、一般式がLikNimCop Z

(1-m-p) Or (式中、ZはAlまたはMnを表し、kは 0. 95≦k≦1. 10を満たす数を表し、mは0. 1 $\leq m \leq 0$. 9を満たす数を表し、pは0. $1 \leq p \leq 0$. 9を満たす数を表し、m+pはm+p≤1を満たす数を 表し、rは1.8≤r≤2.2を満たす数を表す。)で 表されるリチウム遷移金属複合酸化物が挙げられる。

(4) チタン、アルミニウム、バナジウム、ジルコニウ ム、マグネシウム、カルシウム、ストロンチウムおよび む、コバルト酸リチウム

これらの元素が存在することによってピラー効果が生 じ、結晶構造が安定することによりサイクル特性が向上 すると考えられる。また、表面修飾によりサイクル特性 が向上すると考えられる。

より好ましくはチタン、アルミニウム、ジルコニウム およびマグネシウムからなる群から選ばれる少なくとも 1種の元素を含むことである。チタン、アルミニウム、 ジルコニウムおよびマグネシウムからなる群から選ばれ る少なくとも1種の元素を含むことにより、更にサイク ル特性が向上する。またマグネシウムを含むことにより これらの効果に加えて、更に熱安定性が向上する。

[0039]

[0038]

中でも、コバルト酸リチウムが、一般式LixCoOv (式中、xは0.95≦x≦1.10を満たす数を表 し、yは1.8≤y≤2.2を満たす数を表す。)で表 されるのが好ましい。

[0040]

(5) チタン、アルミニウム、バナジウム、ジルコニウ ム、マグネシウム、カルシウム、ストロンチウムおよび 30 硫黄からなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を含 む、ニッケルコバルト酸リチウム、ニッケルコバルトア ルミン酸リチウムおよびニッケルコバルトマンガン酸リ チウムからなる群から選ばれる少なくとも1種

これらの元素が存在することによってピラー効果が生 じ、結晶構造が安定することによりサイクル特性が向上 すると考えられる。また表面修飾によりサイクル特性が 向上すると考えられる。

より好ましくはチタン、アルミニウム、ジルコニウム およびマグネシウムからなる群から選ばれる少なくとも 1種の元素を含む。チタン、アルミニウム、ジルコニウ ムおよびマグネシウムからなる群から選ばれる少なくと も1種の元素を含むことにより、サイクル特性が更に向 上する。またマグネシウムを含むことによりこれらの効 果に加えてより熱安定性が向上する。

[0041]

中でも、Ti、Al、V、Zr、Mg、Ca、Srお よびSからなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を 含む、一般式がLikNimCopZ(1-m-p)Or(式中、 ZはA I またはM n を表し、k は 0 0 5 \leq k \leq 1 1 50 うことなく、更に負荷特性を向上させることができる。

0を満たす数を表し、mは0. 1≤m≤0. 9を満たす 数を表し、pは0.1≤p≤0.9を満たす数を表し、 m+pはm+p≤1を満たす数を表し、rは1.8≤r ≦2.2を満たす数を表す。)で表されるリチウム遷移 金属複合酸化物が好ましい。

12

[0042]

好適な具体例として、一般式がLiaCol-bMbOcX dSe (式中、MはTi、Al、V、Zr、Mg、Caお よびSrからなる群から選ばれる少なくとも1種の元素 硫黄からなる群から選ばれる少なくとも1種の元素を含 10 を表し、Xはハロゲン元素から選ばれる少なくとも1種 を表し、aは0.95≦a≦1.10を満たす数を表 し、bは0 < b ≤ 0.10を満たす数を表し、cは1. 8 ≤ c ≤ 2. 2 を満たす数を表し、d は0 ≤ d ≤ 0. 1 0を満たす数を表し、eは0≦e≦0.015を満たす 数を表す。) で表されるリチウム遷移金属複合酸化物が 挙げられる。

[0043]

リチウム遷移金属複合酸化物の比表面積は、0.2~ 3 m²/gであるのが好ましい。

比表面積が小さすぎると、正極活物質の粒径が大きく なりすぎて、電池特性が低下する。比表面積が大きすぎ ると、正極活物質表面またはその近傍で起こる電解液の 酸化分解反応の反応性が増し、発生するガス量が増え る。上記範囲であると、低温特性、出力特性および熱安 定性の向上を損なうことなく、ガス発生が低減でき、よ り優れたサイクル特性および負荷特性が得られる。

比表面積は、窒素ガス吸着法により測定することがで きる。

[0044]

リチウム遷移金属複合酸化物は、体積基準の粒子径が 50μm以上の粒子の割合が、全粒子の10体積%以下 であるのが好ましい。上記範囲であると、負荷特性、低 温特性、出力特性および熱安定性の向上を損なうことな く、塗布特性およびスラリー性状を向上させることがで きる。

[0045]

本発明においては、リチウム遷移金属複合酸化物の表 面の少なくとも一部をA12〇3および/またはLiTi O2の粉末からなる被覆層が被覆しているのが、好まし 40 い態様の一つである。

被覆層がA12〇3の粉末からなると、電気二重層中の 移動速度を多少低下することができ、結晶格子中のリチ ウムイオンの移動速度とバランスを保つことができると 考えられる。したがって、負荷特性および高負荷特性の 向上を損なうことなく、電圧降下を改善することができ る。

また、被覆層がLiTiO2の粉末からなると、充放 電時にリチウムイオンの授受を行う際、特異な現象が起 きているため、負荷特性および高負荷特性の向上を損な

LiTiO2は空間群Fm3mに属するのが好ましい。 【0046】

また、本発明においては、リチウム遷移金属複合酸化物の表面に硫酸根を有するのが、好ましい態様の一つである。

層状構造のリチウム遷移金属複合酸化物の表面に硫酸根を有することにより、硫酸根が電子を通しやすくすると考えられる。そのため低温特性、出力特性、サイクル特性および熱安定性の向上を損なうことなく、更に負荷特性が向上する。

[0047]

<非水電解質二次電池用正極活物質の製造方法>

本発明の正極活物質の製造方法は、特に限定されない。以下、本発明の正極活物質の製造方法の一例について説明する。

[0048]

例えば、本発明に用いられるリチウム遷移金属複合酸 化物がコバルト酸リチウムの場合

、まず、かくはんしている純水中に所定の組成比のコバルトイオンとジルコニウムイオンを含む水溶液を滴下す 20 る。更にpH7~11となるようにアルカリ溶液を滴下し、コバルトとジルコニウムを沈殿させ、沈殿物を得る。

上記水溶液は、特に限定されない。例えば、コバルト とジルコニウムのそれぞれの水に溶解する化合物 (例えば、塩) を水に溶解させて得ることができる。

[0049]

コバルトの化合物は特に限定されない。基本的には水溶液を作りうる塩であればいずれも使用可能である。例えば、塩化コバルト、ヨウ化コバルト、硫酸コバルト、臭素酸コバルト、硝酸コバルトが挙げられる。中でも、CoSO4・7 H2O、Co(NO3)・6 H2Oが好ましい。

[0050]

ジルコニウムの化合物は特に限定されない。基本的には水溶液を作りうる塩であればいずれも使用可能である。例えば、硫酸ジルコニウム、硝酸ジルコニウム、シュウ酸ジルコニウム、オキシ塩化ジルコニウムが挙げられる。中でも、Zr (SO4) 2、Zr OC 12が好ましい。

[0051]

アルカリ溶液としては、例えば、水酸化ナトリウム水溶液、炭酸水素ナトリウム水溶液、水酸化カリウム水溶液 液、水酸化リチウム水溶液が挙げられる。

[0052]

上記と同様に、本発明に用いられるリチウム遷移金属 硫黄含有化合物は 複合酸化物がニッケル酸リチウムの場合はニッケルとジ 物、ヨウ化硫黄、硫 ドロコニウムを沈殿させ、沈殿物を得る。ニッケルコバル 20、(NH4)2SC ニウムを沈殿させ、沈殿物を得る。ニッケルコバルトア 50 g S O4が好ましい。

ルミン酸リチウムの場合はニッケル、コバルト、アルミニウムおよびジルコニウムを沈殿させ、沈殿物を得る。 ニッケルコバルトマンガン酸リチウムの場合はニッケル、コバルト、マンガンおよびジルコニウムを沈殿させ、沈殿物を得る。

[0053]

ニッケルの化合物は特に限定されない。基本的には水溶液を作りうる塩であればいずれも使用可能である。例えば、塩化ニッケル、臭化ニッケル、ヨウ化ニッケル、10 硫酸ニッケル、硝酸ニッケル、ギ酸ニッケルが挙げられる。中でも、NiSO4・6 H2O、Ni(NO3)2・6 H2Oが好ましい。

[0054]

アルミニウムの化合物は特に限定されない。基本的には水溶液を作りうる塩であればいずれも使用可能である。例えば、塩化アルミニウム、ヨウ化アルミニウム、硫酸アルミニウム、硝酸アルミニウムが挙げられる。中でも、Al2(SO4)3・xH2O、Al(NO3)3・9H2Oが好ましい。

[0055]

マンガンの化合物は特に限定されない。基本的には水溶液を作りうる塩であればいずれも使用可能である。例えば、塩化マンガン、ヨウ化マンガン、硫酸マンガン、硝酸マンガンが挙げられる。中でも、MnSO4・7H2O、MnCl2・4H2Oが好ましい。

[0056]

つぎに、得られた沈殿物をろ過し、水洗し、熱処理した後、所定量のリチウム化合物と混合し、空気中または酸素分圧を制御した雰囲気中にて、650~1200℃の温度で1~36時間焼成を行い、本発明の正極活物質を得ることができる。

[0057]

リチウム化合物は特に限定されない。基本的にはリチウム化合物であればいずれも使用可能である。例えば、 炭酸リチウム、水酸化リチウム、フッ化リチウム、塩化 リチウム、臭化リチウム、ヨウ化リチウム、酸化リチウム、過酸化リチウムが挙げられる。中でも、Li2C O3、LiOH、LiOH・H2O、Li2O、LiC l、LiNO3、Li2SO4、LiHCO3、Li(CH3 40 COO)が好ましい。

[0058]

ここで、沈殿物をリチウム化合物と混合する際、更に、硫黄含有化合物、ハロゲン元素を含む化合物、ホウ素化合物等を加えて混合することもできる。

[0059]

硫黄含有化合物は特に限定されない。例えば、硫化物、ヨウ化硫黄、硫化水素、硫酸とその塩、硫化窒素が挙げられる。中でも、Li2 S O 4、M n S O 4・7 H 2 O、(N H 4) 2 S O 4、A 12 (S O 4) 3・x H 2 O、M g S O 4 が 好ましい。

[0060]

ハロゲン元素を含む化合物は特に限定されない。例え ば、フッ化水素、フッ化酸素、フッ化水素酸、塩化水 素、塩酸、酸化塩素、フッ化酸化塩素、酸化臭素、フル オロ硫酸臭素、ヨウ化水素、酸化ヨウ素、過ヨウ素酸が 挙げられる。中でも、NH4F、NH4C1、NH4B r、NH4I、LiF、LiCl、LiBr、LiI、 MnF2、MnCl2、MnBr2、MnI2が好ましい。 [0061]

15

ホウ素化合物としては、特に限定されない。例えば、 ホウ化物、酸化ホウ素、リン酸ホウ素が挙げられる。中 でも、B2O3、H3BO3が好ましい。

.[0062]

焼成の温度は、650℃以上であるのが好ましく、7 50℃以上であるのがより好ましい。上記範囲である と、未反応の原料が、得られる正極活物質の中に残留す ることなく、正極活物質としての特性が十分に発揮され る。

また、焼成の温度は、1200℃以下であるのが好ま 囲であると、単位重量あたりの放電容量の低下、サイク ル特性の低下、動作電圧の低下等の問題の原因となる副 生成物が生成しにくい。

焼成の時間は、1時間以上であるのが好ましく、6時 間以上であるのがより好ましい。上記範囲であると、混 合物の粒子間の拡散反応が十分に進行する。

また、焼成の時間は、36時間以下であるのが好まし く、30時間以下であるのがより好ましい。上記範囲で あると、合成が十分に進む。

これらと窒素ガス、アルゴンガス等の不活性ガスとの混 合ガスが挙げられる。

[0063]

上記焼成により得られるリチウム遷移金属複合酸化物 を乳鉢、ボールミル、振動ミル、ピンミル、ジェットミ ル等により粉砕することもできる。これにより、所望の 比表面積および粒度分布とすることができる。

[0064]

以上の製造方法を使用することにより、目的とする本 発明の正極活物質を得ることが可能である。

[0065]

<非水電解質二次電池>

本発明の非水電解質二次電池は、上述した本発明の正 極活物質を用いた非水電解質二次電池である。本発明の 正極活物質は、リチウムイオン二次電池、リチウムイオ ンポリマー二次電池等の非水電解質二次電池に好適に用 いられる。

[0066]

非水電解質二次電池は、従来公知の非水電解質二次電 池において、正極活物質の少なくとも一部として本発明 50 しない化合物であれば特に限定されない。

の正極活物質を用いればよく、他の構成は特に限定され ない。例えば、リチウムイオン二次電池には電解液が用 いられ、リチウムイオンポリマー二次電池には固体電解 質(ポリマー電解質)が用いられる。リチウムイオンポ リマー二次電池に用いられる固体電解質としては、後述 する固体電解質が挙げられる。

以下、リチウムイオン二次電池を例に挙げて説明す る。

[0067]

正極活物質として本発明の正極活物質とともにマンガ ン酸リチウムを用いることができる。これにより、高電 位、負荷特性および熱安定性だけでなく、過充電特性お よび安全性にも優れた非水電解質二次電池を得ることが できる。

[0068]

そのようなマンガン酸リチウムとしては、一般式がL i a M n 3-a O 4+f (a は 0. 8 ≦ a ≦ 1. 2 を満たす数 を表し、fは-0.5≤f≤0.5を満たす数を表 す。) で表されるマンガン酸リチウムが好ましい。この しく、1100℃以下であるのがより好ましい。上記範 20 マンガン酸リチウムは、その一部がマグネシウム、アル ミニウム、カルシウム、バナジウム、チタン、クロム、 マンガン、鉄、コバルト、ニッケル、銅、亜鉛、ストロ ンチウム、ジルコニウム、ニオブ、モリブデン、ホウ素 およびスズからなる群から選ばれる少なくとも1種で置 換されていてもよい。

[0069]

また、正極活物質として本発明の正極活物質とともに 次のリチウム遷移金属複合酸化物を用いるのも好まし い。即ち、第1のマンガン酸リチウムおよび第2のマン 焼成雰囲気としては、例えば、空気、酸素ガスおよび 30 ガン酸リチウムを有するリチウム遷移金属複合酸化物で あって、第1のマンガン酸リチウムが、ホウ素を含有す る第2のマンガン酸リチウムよりも小さい、リチウム遷 移金属複合酸化物を用いるのも好ましい。これにより高 電位、負荷特性および熱安定性だけでなく、過充電特性 および安全性にも優れ、ドライアウトも防止することが できる非水電解質二次電池を得ることができる。

[0070]

負極活物質としては、金属リチウム、リチウム合金、 リチウムイオンを吸蔵放出可能な炭素材料およびリチウ 40 ムイオンを吸蔵放出可能な化合物からなる群から選ばれ る少なくとも1種を好適に用いることができる。リチウ ム合金としては、例えば、LiAl合金, LiSn合 金、LiPb合金が挙げられる。リチウムイオンを吸蔵 放出可能な炭素材料としては、例えば、グラファイト、 黒鉛が挙げられる。リチウムイオンを吸蔵放出可能な化 合物としては、例えば、酸化スズ、酸化チタン等の酸化 物が挙げられる。

[0071]

電解液としては、作動電圧で変質したり、分解したり

電解液に用いられる溶媒としては、例えば、ジメトキシエタン、ジエトキシエタン、エチレンカーボネート、 プロピレンカーボネート、ジメチルカーボネート、ジエチルカーボネート、エチルメチルカーボネート、メチルホルメート、γープチロラクトン、2ーメチルテトラヒドロフラン、ジメチルスルホキシド、スルホラン等の有機溶媒が挙げられる。これらは単独でまたは2種以上を混合して用いることができる。

[0072]

電解液に用いられる電解質としては、例えば、過塩素酸リチウム、四フッ化ホウ酸リチウム、六フッ化リン酸リチウム、トリフルオロメタン酸リチウム等のリチウム塩が挙げられる。

上述した溶媒と電解質とを混合して電解液とする。ここで、ゲル化剤等を添加し、ゲル状として使用してもよい。また、吸湿性ポリマーに吸収させて使用してもよい。更に、無機系または有機系のリチウムイオンの導電性を有する固体電解質を使用してもよい。

[0073]

セパレーターとしては、例えば、ポリエチレン製、ポ 20 リプロピレン製等の多孔性膜等が挙げられる。

[0074]

結着剤としては、例えば、ポリフッ化ビニリデン、ポリテトラフルオロエチレン、ポリアミド、アクリル樹脂 等が挙げられる。

[0075]

本発明の正極活物質と、上述した負極活物質、電解 液、セパレーターおよび結着剤を用いて、定法に従い、 本発明の非水電解質二次電池を得ることができる。

[0076]

本発明の正極活物質を用いて正極を製造する好ましい方法を以下に説明する。

本発明の正極活物質の粉末に、アセチレンブラック、 黒鉛等のカーボン系導電剤、結着剤および結着剤の溶媒 または分散媒とを混合することにより正極合剤を調製す る。得られた正極合剤をスラリーまたは混練物とし、ア ルミニウム箔等の集電体に塗布し、または担持させ、プ レス圧延して正極活物質層を集電体に形成させる。

図6は、正極の模式的な断面図である。図6に示されているように、正極13は、正極活物質5を結着剤4に 40より集電体12上に保持させてなる。

[0077]

本発明の正極活物質は、導電剤粉末との混合性に優れ、電池の内部抵抗が小さいと考えられる。したがって、充放電特性、特に負荷特性に優れる。

また、本発明の正極活物質は、結着剤と混練するとき も、流動性に優れ、また、結着剤の高分子と絡まりやす く、優れた結着性を有する。

[0078]

本発明の非水電解質二次電池の好適な態様として、本 50

発明の正極活物質を用いた正極活物質層を、帯状正極集 電体の少なくとも片面(即ち、片面でも両面でもよ い。)に形成させることにより構成した帯状正極と、金 属リチウム、リチウム合金、リチウムイオンを吸蔵放出 可能な炭素材料またはリチウムイオンを吸蔵放出可能な 炭素材料またはリチウムイオンを吸蔵放出可能な 化合物を負極活物質として用いた負極活物質層を、帯状 負極集電体の少なくとも片面に形成させることにより構 成した帯状負極と、帯状セパレータとを具備し、前配帯 状正極と前記帯状負極とを前記帯状セパレータを介して 積層した状態で複数回巻回させて、前記帯状正極と前記 帯状負極との間に前記帯状セパレータが介在している渦 巻型の巻回体を構成してなる、非水電解質二次電池が挙 げられる。

このような非水電解質二次電池は、製造工程が簡単であるとともに、正極活物質層および負極活物質層の割れや、これらの帯状セパレータからのはく離が生じにくい。また、電池容量が大きく、エネルギー密度が高い。特に、本発明の正極活物質は、充填性に優れ、かつ結合材となじみやすい。そのため、高い充放電容量を有し、かつ、結着性、表面の平滑性に優れた正極になるため、正極活物質層の割れやはく離を防ぐことができる。

また、本発明の正極活物質を用いた正極活物質層を、 帯状正極集電体の両面に形成させ、上記負極活物質を用 いた負極活物質層を、帯状負極集電体の両面に形成させ ることにより、本発明の電池特性を損なわずに、より高 い充放電容量を有する非水電解質二次電池を得ることが できる。

[0079]

また、本発明の非水電解質二次電池の別の好適な態様 30 として、正極、負極、セパレータおよび非水電解質を有 する非水電解質二次電池であって、下記Iを正極の正極 活物質として、下記IIを負極の負極活物質として用い る非水電解質二次電池が挙げられる。この非水電解質二 次電池は、負荷特性、低温特性、出力特性および熱安定 性だけでなく、過充電特性および安全性にも優れてい る。

[0080]

I:-般式が $Li_aMn_3-aO_{4+f}$ (a は $0.8 \le a \le 1.2$ を満たす数を表し、f は $-0.5 \le f \le 0.5$ を満たす数を表す。)で表されるマンガン酸リチウムと、本発明の正極活物質に用いられるリチウム遷移金属複合酸化物とを、前記マンガン酸リチウムの重量をAとし、前記リチウム遷移金属複合酸化物の重量をBとした場合に、 $0.2 \le B/(A+B) \le 0.8$ の範囲になるように混合する非水電解質二次電池用正極活物質。

II:金属リチウム、リチウム合金、リチウムイオンを吸蔵放出可能な炭素材料およびリチウムイオンを吸蔵 放出可能な化合物からなる群から選ばれる少なくとも1 種からなる負極活物質。

[0081]

上記Iの正極活物質においては、0.4≦B/(A+ B) ≦0.6の範囲になるように混合することが好まし い。 0. 4≤B/(A+B)≤0.6の範囲であれば、 負荷特性、低温特性、出力特性および熱安定性だけでな く、過充電特性および安全性の向上が著しいからであ

19

なお、上記Iの正極活物質においては、マンガン酸リ チウムの一部が、マグネシウム、アルミニウム、カルシ ウム、バナジウム、チタン、クロム、マンガン、鉄、コ バルト、ニッケル、銅、亜鉛、ストロンチウム、ジルコ ニウム、ニオブ、モリブデン、ホウ素およびスズからな る群から選ばれる少なくとも1種で置換されていてもよ

上記IIの負極活物質に用いられるリチウムイオンを 吸蔵放出可能な化合物としては、アルカリ金属および/ またはアルカリ土類金属を含むスピネル構造からなる一 般式がLiaTibO4+c (aは0.8≦a≦1.5を満 たす数を表し、bは1.5≤b≤2.2を満たす数を表 し、cは-0.5≦c≦0.5を満たす数を表す。)で 表される非水電解質二次電池用負極活物質が好ましい。 このとき負荷特性、低温特性、出力特性および熱安定性 だけでなく、サイクル特性が非常に向上した非水電解質 二次電池を得ることができる。

[0082]

本発明の非水電解質二次電池の形状は、特に限定され ず、円筒型、コイン型、角型、ラミネート型等とするこ とができる。

図7は、円筒型電池の模式的な断面図である。図7に 示されるように、円筒型電池20においては、集電体1 2上に正極活物質層を形成させた正極13と、集電体1 2上に負極活物質層を形成させた負極11とが、セパレ ーター14を介して、繰り返し積層されている。

図8は、コイン型電池の模式的な部分断面図である。 図8に示されるように、コイン型電池30においては、 集電体12上に正極活物質層を形成させた正極13と、 負極11とが、セパレーター14を介して、積層されて

図9は、角型電池の模式的な断面斜視図である。図9 に示されるように、角型電池40においては、集電体1 2上に負極活物質層を形成させた負極11とが、セパレ ーター14を介して、繰り返し積層されている。

[0083]

<非水電解質二次電池の用途>

本発明の正極活物質を用いた非水電解質二次電池の用 途は特に限定されない。例えば、ノートパソコン、ペン・ 入力パソコン、ポケットパソコン、ノート型ワープロ、 ポケットワープロ、電子ブックプレーヤ、携帯電話、コ ードレスフォン子機、電子手帳、電卓、液晶テレビ、電 気シェーバ、電動工具、電子翻訳機、自動車電話、携帯 50 を沈殿させ、沈殿物を得た。得られた沈殿物をろ過、水

プリンタ、トランシーバ、ページャ、ハンディターミナ ル、携帯コピー、音声入力機器、メモリカード、バック アップ電源、テープレコーダ、ラジオ、ヘッドホンステ レオ、ハンディクリーナ、ポータブルコンパクトディス ク(CD)プレーヤ、ビデオムービ、ナビゲーションシ ステム等の機器の電源として用いることができる。

また、照明機器、エアコン、テレビ、ステレオ、温水 器、冷蔵庫、オーブン電子レンジ、食器洗浄器、洗濯 機、乾燥器、ゲーム機器、玩具、ロードコンディショ 10 ナ、医療機器、自動車、電気自動車、ゴルフカート、電 動カート、電力貯蔵システム等の電源としても用いるこ とができる。

更に、用途は、民生用に限定されず、軍需用または宇 宙用とすることもできる。

【実施例】

[0084]

以下に実施例を示して本発明を具体的に説明する。た だし、本発明はこれらに限定されない。

[0085]

20 1. 正極活物質の作製

〔実施例1〕

かくはんしている純水中に所定の組成比となるように 硫酸コバルト水溶液とオキシ塩化ジルコニウム水溶液を 商下した。オキシ塩化ジルコニウム水溶液は、ジルコニ ウムがコバルトに対して0.2mol%となるように滴 下した。更にpH7~7.5となるように水酸化ナトリ ウム水溶液を滴下し、60℃、回転数650rpmでコ バルトとジルコニウムを沈殿させ、沈殿物を得た。得ら れた沈殿物をろ過、水洗後、熱処理したのち、炭酸リチ 30 ウムと混合し、大気中にて995℃で7時間焼成した。 このようにして正極活物質を得た。

[0086]

〔実施例2〕

かくはんしている純水中に所定の組成比となるように 硫酸コバルト水溶液とオキシ塩化ジルコニウム水溶液を 滴下した。オキシ塩化ジルコニウム水溶液は、ジルコニ ウムがコバルトに対して0.04mo1%となるように 滴下した。更にpH7~7.5となるように水酸化ナト リウム水溶液を滴下し、60℃、回転数650rpmで 2上に正極活物質層を形成させた正極13と、集電体1 40 コバルトとジルコニウムを沈殿させ、沈殿物を得た。得 られた沈殿物をろ過、水洗後、熱処理したのち、炭酸リ チウムと混合し、大気中にて995℃で7時間焼成し た。このようにして正極活物質を得た。

[0087]

〔実施例3〕

かくはんしている純水中に所定の組成比となるように コバルトおよびニッケルを含有する水溶液を滴下した。 更にpH9となるように水酸化ナトリウム水溶液を滴下 し、80℃、回転数650rpmでコバルトとニッケル

洗後、熱処理したのち、酸化ジルコニウムおよび水酸化 リチウムと混合し、酸素分圧を制御した雰囲気中にて約 750℃で約10時間焼成した。酸化ジルコニウムは沈 殿物に対して、ジルコニウム換算で0.03mo1%混 合させた。このようにして正極活物質を得た。

[0088]

〔比較例1〕

. 原料となる化合物として炭酸リチウム(L i 2 C 〇3)、四三酸化コパルト(Co3 〇4)、酸化ジルコ ニウム (ZrO2) を使用した。所定の組成比となるよ うに前記原料となる化合物を秤量し、乾式混合して原料 混合粉末とした。得られた原料混合粉末を大気雰囲気中 にて995℃で7時間焼成した。このようにして正極活 物質を得た。

[0089]

[比較例2]

かくはんしている純水中に所定の組成比となるように 硫酸コバルト水溶液を滴下した。ここでpH7となるよ うに水酸化ナトリウム水溶液を滴下し、60℃、回転数 650rpmでコバルトを沈殿させ、沈殿物を得た。得 20 られた沈殿物をろ過、水洗後、熱処理したのち、炭酸リ チウムと混合し、大気中にて1045℃で7時間焼成し た。このようにして正極活物質を得た。

[0090]

[比較例3]

かくはんしている純水中に所定の組成比となるように コバルトおよびニッケルを含有する水溶液を滴下した。 更にpH9となるように水酸化ナトリウム水溶液を滴下 し、80℃、回転数650rpmでコバルトとニッケル を沈殿させ、沈殿物を得た。得られた沈殿物をろ過、水 30 洗後、熱処理したのち、水酸化リチウムと混合し、酸素 分圧を制御した雰囲気中にて約750℃で約10時間焼 成した。このようにして正極活物質を得た。

[0091]

2. 正極活物質の性状

(1) 正極活物質の構成

実施例1~3および比較例1~3で得られた正極活物 質について、ICP分光分析法を行った。

実施例1で得られた正極活物質は、0.2mol%の ジルコニウムが存在するLiCoO2であった。XPS により、実施例1で得られた正極活物質の表面に2 r が 存在していることが分かった。EPMAにより、実施例 1で得られた正極活物質の表面の2rは、均一に存在し ていることが分かった。粒子表面におけるZェの存在割 合は、98.3%であった。

実施例2で得られた正極活物質は、0.04m01% のジルコニウムが存在するLiCoO2であった。XP Sにより、実施例2で得られた正極活物質の表面にZr が存在していることが分かった。EPMAにより、実施

していることが分かった。粒子表面における2 r の存在 割合は、20%以上の範囲に入っていた。

実施例3で得られた正極活物質は、リチウムニッケル コバルト酸複合酸化物に対して0.03mo1%のジル コニウムが存在するLiNio.79 Coo.21 O2 であっ た。XRD (X線回折法) により、実施例3で得られた 正極活物質の表面に 2 r が存在していることが分かっ た。

比較例1で得られた正極活物質は、0.2mol%の 10 ジルコニウムが存在するLiCoO2であった。EPM Aにより、比較例1で得られた正極活物質の表面に存在 するZェの偏析が激しいことが分かった。粒子表面にお ける Zrの存在割合は、12.8%であった。

比較例2で得られた正極活物質は、LiCoO2であ った。

比較例3で得られた正極活物質は、LiNio.79Co 0.21 02 であった。

[0092]

実施例1のリチウム遷移金属複合酸化物についてEP MAによって260μm間の2点についてライン分析を した結果を図1に示す。図1から実施例1のリチウム遷 移金属複合酸化物は、その粒子の表面にジルコニウムが 均一に分散しており偏析が少ないことが分かる。

比較例1のリチウム遷移金属複合酸化物についてEP MAによって260μm間の2点についてライン分析を した結果を図2に示す。図2から比較例1のリチウム遷 移金属複合酸化物は、その粒子の表面にジルコニウムが ほとんど存在せず、存在しているとしても偏析している ことが分かる。

[0093]

(2) 正極活物質の比表面積

得られた正極活物質の比表面積を、窒素ガスを用いた 定圧式BET吸着法により求めた。

実施例1で得られた正極活物質の比表面積は、0.5 5 m²/gであった。比較例1で得られた正極活物質の 比表面積は、0.47m2/gであった。

[0094]

(3) 結晶性

得られた正極活物質についてX線回折法を行った。

X線回折法は、例えば、管電流100mA、管電圧4 OkVの条件で行うことができる。X線回折法で求めら れた(104)面または(110)面に起因する回折ピ ークより、下記式(1)で表されるシェラーの式によっ て、結晶性が算出される。

[0095]

(1) $D=K\lambda/(\beta\cos\theta)$

[0096]

上記式中、Dは(104)結晶性(Å)または(11 の)結晶性(Å)を表し、Kはシェラー定数(Kは、光 例 2 で得られた正極活物質の表面の 2 r は、均一に存在 50 学系調整用焼結 S i (理学電気社製)を使用し、(1 0

4) 面または(110)面に起因する回折ピークが10 00Åとなる値を使用する。)を表し、λはX線源の波 長 (Cu Kα1の場合は、1.540562Å) を表 し、βはβ=By(Bは観測プロファイルの幅を意味 l, ylly = 0.9991 - 0.019505b - 2.8205b²+2.878b³-1.0366b⁴により 算出される。ここで、bは装置定数プロファイルの幅を 意味する。) により算出され、 θ は回折角 (degre e) を表す。

[0097]

ここでは、X線回折装置を用い、X線源としてCuK α1を用いて、管電流を100mA、管電圧を40kV に設定して行った。

実施例1で得られた正極活物質の結晶性は、924Å であった。比較例1で得られた正極活物質の結晶性は、 989Åであった。

[0098]

- 3. 正極活物質の評価(1)
- (1) リチウムイオン二次電池の作製

実施例1および2ならびに比較例1で得られた各正極 20 均電圧を下記の式から求めた。 活物質について、試験用二次電池を作製して、以下のよ うにして評価した。

正極活物質の粉末90重量部と、導電剤となる炭素粉 末5重量部と、ポリフッ化ビニリデンのノルマルメチル ピロリドン溶液(ポリフッ化ビニリデン量として5重量 部)とを混練してペーストを調製した。得られたペース トを正極集電体に塗布し、負極がリチウム金属である試 験用二次電池を得た。

[0099]

(2) 負荷特性

放電負荷0.2C(なお、1Cは、1時間で放電が終 了する電流負荷である。)、充電電位4.3V、放電電* *位2.75 Vの条件で、初期放電容量を測定した後、放 電負荷1 C、充電電位4. 3 V、放電電位2. 7 5 Vの 条件で、負荷放電容量を測定した。放電負荷1Cのとき の、負荷容量維持率 (%) を下記の式から求めた。

[0100]

負荷容量維持率 (%) = (1 Cの放電容量) / (0. 2 Cの放電容量) × 100

[0101]

つぎに、放電負荷20、充電電位4.3V、放電電位 10 2. 75 Vの条件で、髙負荷放電容量を測定した。放電 負荷20のときの、負荷容量維持率(%)を下記の式か ら求めた。

[0102]

負荷容量維持率 (%) = (2 Cの放電容量) / (0. 2 Cの放電容量) × 100

[0103]

(3) 平均電圧

放電負荷 O. 2 C、充電電位 4. 3 V、放電電圧 2. 75 Vの条件で、初期放電容量と電力量を測定した。平

[0104]

平均電圧 (V) =電力量 (mWh/g) /容量 (mA h/g)

[0105]

結果を第1表に示す。また、実施例1および比較例1 の正極活物質を用いた試験用二次電池の平均電圧を求め た際の放電容量と電位との関係を図3に示し、実施例2 および比較例1の正極活物質を用いた試験用二次電池の 平均電圧を求めた際の放電容量と電位との関係を図4に

30 示す。 [0106]

【表1】

第1表

	負荷容量和	平均電圧	
	2C/0. 2C	1C/0. 2C	(V)
実施例1-1	86.8	97.6	3.703
実施例1-2	85.8	97.1	3.703
比較例1-1	80.1	95.8	3.655

[0107]

第1表から明らかなように、本発明の正極活物質(実 施例1および2)は、高電位で、負荷特性および高負荷 特性が優れていることが分かる。

また、本発明の正極活物質は、インピーダンスおよび 50

低温インピーダンスが小さいため、出力特性および低温 出力特性にも優れている。更には、低温負荷特性も優れ ており、熱安定性にも優れている。

[0108]

これに対して、乾式混合して原料混合粉末を得られ

た、リチウム遷移金属複合酸化物の表面におけるジルコ ニウムの存在割合が少ない正極活物質(比較例1)は、 電位、負荷特性、髙負荷特性、低温負荷特性、出力特 性、低温出力特性および熱安定性に劣っている。

[0109]

4. 正極活物質の評価(2)

実施例1および比較例2で得られた各正極活物質について、ラミネート電池を作製して、以下のようにして評価した。

試験用二次電池の場合と同様の方法により、正極板を得た。また、負極活物質として炭素材料を用い、正極板の場合と同様にして負極集電体に塗布し乾燥させて負極板とした。セパレータには多孔性ポリプロピレンフィルムを用いた。電解液には、エチレンカーボネート/メチルエチルカーボネート=3/7 (体積比)の混合溶媒にLiPF6を1mol/Lの濃度になるように溶解させた溶液を用いた。正極板、負極板およびセパレータを薄いシート状に成形し、これを積層させてラミネートフィルムの電池ケースに収納し、電池ケース内に電解液を注入して、ラミネート電池を得た。

[0110]

(1) インピーダンス

測定にはインピーダンス測定装置 (SI1287およびSI1260、いずれもSOLARTRON社製)を使用した。

ラミネート電池の正負極に設けたリード線に測定装置 のクリップを取り付け、交流インピーダンス法によりS OC60%、0℃の条件で、0.1Hz時の内部インピ* *ーダンスを測定した。インピーダンスが小さいほど出力 特性に優れると言える。

[0111]

(2) 熱安定性

ラミネート電池を用いて、定電流による充放電を行い、なじませた。その後、CCーCV充電、終止電圧
4.2V、充電終止電流0.02mAにて0.2Cレートで充電を行った。充電が完了した後、ラミネート電池から正極を取り出し、ラミネート電池に使用した電解液
10 に含まれる一成分の溶液で洗浄して乾燥させ、正極から正極活物質を削り取った。アルミニウムセルに、電解液に使用するエチレンカーポネートと、正極から削り取った正極活物質を0.40:1.00の重量比で入れ、示差走査熱量を昇温速度5.0℃/minで測定した。

示差走査熱量分析(DSC: Differential Scanning Calorimetry)は、物質および基準物質の温度をプログラムに従って変化させながら、その物質と基準物質に対するエネルギー入力の差を温度の関数として測定する方法である。低温部では温度が上昇しても示差走査熱量は変化しなかったが、ある温度以上では示差走査熱量が大きく増大した。この時の温度を発熱開始温度とした。発熱開始温度が高いほど熱安定性がよい。

[0112]

結果を第2表に示す。

[0113]

【表2】

第2表

-	インピーダンス (Ω)	発熱開始温度 (℃)
実施例1-1	4.3	181.7
比較例1-2	- 10.0	163.9

[0114]

第2表から、本発明の正極活物質(実施例1)は、インピーダンスが低減しており、出力特性に優れていることが分かる。また、熱安定性に優れていることが分かる。

[0115]

5. 正極活物質の評価(3)

実施例3および比較例3で得られた各正極活物質について、上記と同様の方法により、負極がリチウム金属である試験用二次電池を作製して、上記と同様の方法により、負荷特性を評価した。

また、実施例3および比較例3で得られた各正極活物 50

質について、負極がカーボンである以外は上記と同様の 40 方法により、負極がカーボンである試験用二次電池を作 製し、上記と同様の方法により、インピーダンスを測定 した。比較例3で得られたインピーダンスの値と実施例 3で得られたインピーダンスの値との差を、比較例3で 得られたインピーダンスの値で除して、インピーダンス の減少率を求めた。減少率が大きいほど出力特性に優れ ると言える。

結果を第3表に示す。

[0116]

【表3】

第3表

	負荷容量組	インピーダン		
	2C/0. 2C	1C/0. 2C	ス減少率(%)	
実施例 3	74.9	88.9	25.3	
比較例 3	71.5	88.3	0	

20

[0117]

第3表から、本発明の正極活物質(実施例3)は、負荷特性および出力特性に優れていることが分かる。

【図面の簡単な説明】

[0118]

【図1】実施例1のリチウム遷移金属複合酸化物についてEPMAによって260μm間の2点についてライン分析をした結果を示す図である。

【図2】比較例1のリチウム遷移金属複合酸化物についてEPMAによって260μm間の2点についてライン分析をした結果を示す図である。

【図3】実施例1のリチウム遷移金属複合酸化物と、比較例1のリチウム遷移金属複合酸化物について、放電容量と電位の関係を示す図である。

【図4】実施例2のリチウム遷移金属複合酸化物と、比較例1のリチウム遷移金属複合酸化物について、放電容量と電位の関係を示す図である。

【図 5】 層状構造のリチウム遷移金属複合酸化物の結晶 構造を示す模式図である。 10 【図6】正極の模式的な断面図である。

【図7】円筒型電池の模式的な断面図である。

【図8】コイン型電池の模式的な部分断面図である。

【図9】角型電池の模式的な断面斜視図である。

【符号の説明】

[0119]

1 3aサイト

2 6 c サイト

3 3 b サイト

4 結着剤

5 正極活物質

11 負極

12 集電体

13 正極

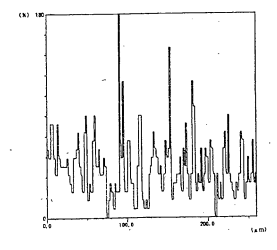
14 セパレータ

20 円筒型電池

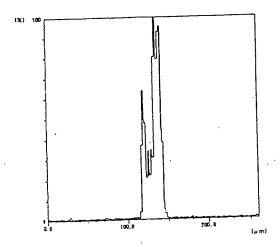
30 コイン型電池

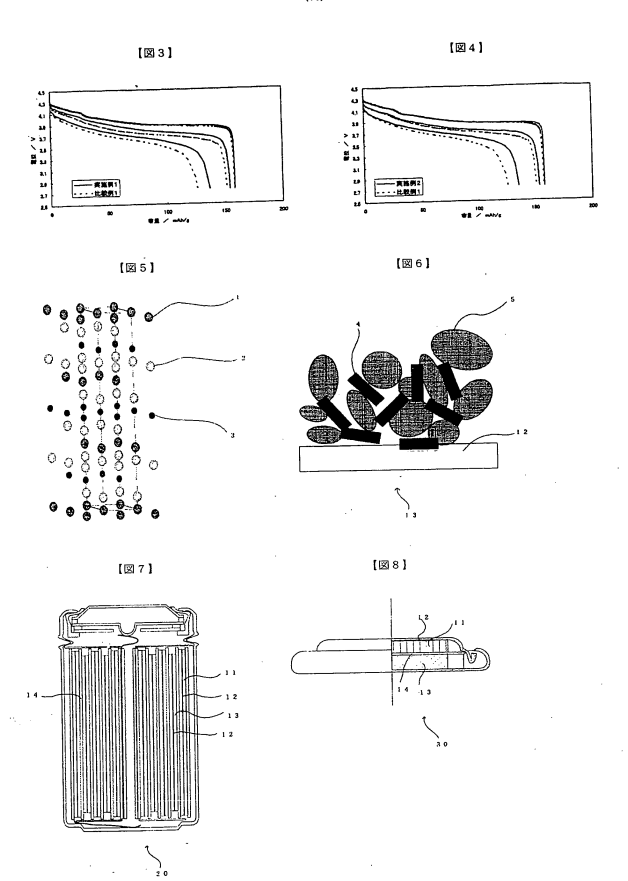
40 角型電池

[図1]



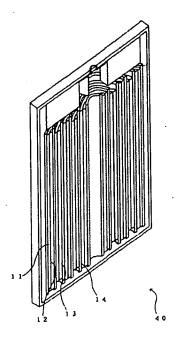
【図2】





テーマコード (参考)

[図9]



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 7

HO1M 10/40

FΙ

HO1M 4/40

H01M 10/40

Z

(72) 発明者 大庭 剛

徳島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化学工業株式会社内

(72) 発明者 藤野 賢治

徳島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化学工業株式会社内

(72) 発明者 得野 順一

徳島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化学工業株式会社内

Fターム(参考) 4G048 AA04 AB01 AB06 AC06 AD03 AE05

5H029 AJ02 AJ03 AJ05 AK03 AL02 AL06 AL07 AL12 AM02 AM03

AMO4 AMO5 AMO7 AM16 BJ02 BJ03 BJ14 CJ07 DJ16 EJ04

EJ12 HJ02

5H050 AA06 AA07 AA08 BA16 BA17 CA08 - CA09 CB02 CB07 CB08

CB12 EA08 EA24 FA12 FA17 GA09 HA02